

Abacavir, Lamivudina, Zidovudina



Marca comercial: Trizivir

Clase de medicamento: Inhibidor de la transcriptasa inversa análogo de los nucleósidos

El Trizivir contiene 3 antirretrovirales: sulfato de abacavir (Ziagen), lamivudina (Epivir) y zidovudina (Retrovir). Cada uno de esos medicamentos es un inhibidor de la transcriptasa inversa análogo de los nucleósidos (NRTI). Esta clase de medicamentos bloquea la transcriptasa inversa, una proteína que necesita el VIH para multiplicarse.

Formas de empleo para el tratamiento del VIH/SIDA

El sulfato de abacavir, la lamivudina y la zidovudina han sido autorizados individualmente por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) para el tratamiento de la infección por el VIH en adultos y niños. Puesto que los tres suelen recetarse juntos, el fabricante los ha mezclado en una tableta. El Trizivir fue autorizado por la FDA como compuesto el 14 noviembre de 2000 para el tratamiento de la infección por el VIH en adultos y adolescentes que pesen por lo menos 88 libras. Los resultados de estudios recientes han mostrado que el Trizivir debe emplearse junto con otros medicamentos contra el VIH. En la actualidad, se realizan estudios para determinar los medicamentos que funcionen mejor con Trizivir.

Este producto no cura ni previene la infección por el VIH ni el SIDA ni reduce el riesgo de transmisión del virus a otras personas.

Presentación/Administración

El Trizivir viene en tabletas para administración oral. Puede tomarse con comida o solo.

Dosis diaria recomendada

La dosis recomendada de Trizivir es una tableta (300 mg de sulfato de abacavir, 150 mg de lamivudina y 300 mg de zidovudina) dos veces al día. No se recomienda para pacientes que pesen menos de 88 libras. Algunos pacientes, por ejemplo los afectados por enfermedad renal o hepática, pueden necesitar una dosis diferente de abacavir, lamivudina o zidovudina. Ellos no deben tomar Trizivir.

Contraindicaciones

Las advertencias y los efectos adversos del Trizivir pueden ser similares a los de cada uno de los medicamentos por separado. (Para mayor información véase la hoja de datos de cada uno.) Las personas que han sufrido una reacción alérgica grave al abacavir (que forma parte de Trizivir o Ziagen) no deben tomar Trizivir. Tampoco deben tomarlo las personas con enfermedades hepáticas o renales, quienes pesen menos de 88 libras ni los niños. Las mujeres embarazadas y las

personas con enfermedades de la sangre o inflamación del páncreas deben avisárselo al médico antes de tomar este medicamento.

Posibles efectos secundarios

Además de sus efectos deseables, el Trizivir puede causar algunos efectos adversos. Contiene sulfato de abacavir, que ha producido reacciones alérgicas graves conducentes a la muerte. Esta reacción suele ocurrir durante las 6 primeras semanas de administración del medicamento, pero puede presentarse en cualquier momento. Las personas que tomen este medicamento deben suspenderlo e informar al médico de inmediato si ocurre cualquiera de los síntomas siguientes: fiebre repentina, erupción cutánea, cansancio o dolor intenso, diarrea, náuseas, vómito, dolor de estómago, dolor de garganta, dificultad respiratoria, tos o malestar general. Estos síntomas se enumeran en una tarjeta de advertencia entregada junto con la receta, que el paciente debe llevar consigo. Si un médico sospecha que esos síntomas son causados por una reacción alérgica, la persona afectada nunca debe volver a tomar abacavir ni ningún medicamento que contenga ese producto; podría sobrevenir la muerte en pocas horas. Si se suspende el tratamiento con abacavir por un tiempo, es importante informar al médico antes de reanudarlo. Los pacientes deben informar al médico si tienen síntomas de cualquiera de estos efectos secundarios.

Los medicamentos que contiene el Trizivir, al igual que otros NRTI, pueden causar a veces casos mortales de acidosis láctica y enfermedad hepática, así como enfermedades de la sangre o debilidad muscular. Es preciso informar al médico si una persona tratada con este medicamento presenta problemas del aparato digestivo, dolor y debilidad de las articulaciones o los músculos, dolor u hormigueo de las manos o los pies, dolor de cabeza, mareo y cansancio poco común. Algunos efectos secundarios pueden ser leves y disminuir o desaparecer con el uso continuo del medicamento. Se debe avisar al médico si esos síntomas continúan o son molestos.

Interacción con otros medicamentos y la comida

Es preciso avisar al médico sobre cualquier otro medicamento que tome el paciente, ya sea recetado, de venta libre o natural (a base de hierbas).

Abacavir, Lamivudina, Zidovudina



Ensayos clínicos que usan o han usado este medicamento

Para obtener información en español acerca de ensayos clínicos que estudian abacavir, lamivudina, zidovudina, visite el sitio web de AIDSinfo:

<http://www.aidsinfo.nih.gov/ClinicalTrials> y haga clic en el enlace azul en español al inicio de la página. En la casilla de búsqueda, escriba abacavir, lamivudina, zidovudina. Esta búsqueda está limitada a ciertos ensayos clínicos patrocinados por el gobierno y traducidos al español.

Para hacer una búsqueda más completa de ensayos clínicos para el tratamiento del VIH/SIDA, visite el sitio web de [clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov) en <http://www.clinicaltrials.gov> para utilizar una base de datos de ensayos clínicos en inglés. En la casilla de búsqueda, escriba Abacavir / Lamivudine / Zidovudine AND HIV infections.

Fabricantes

Abacavir / Lamivudine / Zidovudine
GlaxoSmithKline
5 Moore Drive
Research Triangle Park, NC 27709
(888) 825-5249

Para más información

Comuníquese con su médico o un especialista en información sobre salud de AIDSinfo:

- al teléfono: 1-800-448-0440 De lunes a viernes, de mediodía hasta las 5 p.m., hora del este
- al Live Help: http://aidsinfo.nih.gov/live_help De lunes a viernes, de mediodía hasta las 4 p.m., hora del este